This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 10-276783 (43) Date of publication of application: 20.10.1998

(51)Int.CI.

C12N 15/09 C12N 1/21 C12N 9/14 //(C12N 15/09 C12R 1:92 (C12N 1/21 C12R (C12N 9/14 C12R 1:19

(21)Application number: 09-090706

(71)Applicant : EISAI CO LTD (72)Inventor: TAKAI YOSHIMI

(54) PROTEIN FOR ACCELERATING HYDROLYSIS OF GTP

(57)Abstract:

(22)Date of filing:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new protein having an activity for accelerating the hydrolysis of GTP bound to a lipid-modified Rab3 subfamily member, and useful for clarifying mechanisms for releasing neurotransmitters and controlling the secretion was the star star and the same star and the of hormones and for clarifying relations with diseases. SOLUTION: This protein comprises a protein having an amino acid sequence of the formula or the amino acid sequence of the formula wherein one to several amino acids are replaced, deleted or added, and having an activity for specifically stimulating the hydrolysis of GTP 32 to the training the first to the training the hydrolysis of GTP. bound to Rab3 subfamily member modified with a lipid. The protein is useful for clarifying mechanisms for controlling the release of neurotransmitters and the secretion of hormones and for clarifying the relations with diseases, etc., as a control factor specifically acting on the Rab3 subfamily member related to vesicle transport in cells. The protein is obtained by purifying a synaptic soluble fraction from a rat brain by column chromatography.

Val Alu Kir Aip See fifu ben Gis Sir Gio Lut ede bis ibe the Auc 20 but her don but the lighthen the Cip don ber Den City light for hed

332 See fal fan The the Six due the dig ber bla bly his the See See *** den The Soc the Tie

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

02.04.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-276783

(43)公開日 平成10年(1998)10月20日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号		FΙ					
C12N 1	5/09	ZNA		C1:	2 N	15/00		ZNAA	
	1/21					1/21			
	9/14					9/14			
// (C12N		ZNA				-,			
C12R		BILL							
CIZK	1. 32/		審查請求	未請求	計成	項の数8	OL	(全 16 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特顯平9-90706		(71)	出願人	000000	217		
						エーザ	イ株式	会社	
(22)出顧日		平成9年(1997)4月9日				東京都	文京区	小石川4丁目	6 番10号
				(72)	発明者	高井	義美		
						兵庫県	神戸市	西区学園東町	2 - 5 - 73
				(74)	代理人	・ 弁理士	清水:	初志	
		•							

(54) 【発明の名称】 GTP加水分解促進タンパク質

(57) 【要約】

【課題】 Rab3サブファミリーに特異的な制御因子を単離することを課題とする。

【解決手段】 基質として脂質修飾されたRab3Aを用いた連続的なカラムクロマトグラフィーによりラットの脳のシナプス可溶性分画からGAPを精製し単離することに成功した。さらに、単離したGAPの配列を基に作製したプローブを用いて、該GAPをコードするヒトcDNAを単離することに成功した。単離したGAPについてその機能を解析したところ、該タンパク質が、脂質修飾されたRab3サプファミリーメンバーに結合したGTPの加水分解を特異的に促進する活性を有することを見いだした。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 脂質修飾されたRab3サブファミリーメンバーに結合したGTPの加水分解を特異的に促進する活性を有するタンパク質。

【請求項2】 哺乳類由来である請求項1に記載のタンパク質。

【請求項3】 配列番号:1に記載のタンパク質、または該タンパク質中のアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失、若しくは付加したアミノ酸配列を有し、脂質修飾されたRab3サブファミリーメンバ 10一に結合したGTPの加水分解を特異的に促進する活性を行するタンパク質。

【請求項4】 配列番号:2に記載のDNAとハイブリダイズするDNAがコードするタンパク質であって、脂質修飾されたRab3サブファミリーメンバーに結合したGTPの加水分解を特異的に促進する活性を有するタンパク質。

【請求項5】 請求項1~4に記載のタンパク質をコードするDNA。

【請求項6】 請求項5に記載のDNAを含むベクター。

【請求項7】 請求項6に記載のベクターを保持する形 20 質転換体。

【請求項8】 請求項7に記載の形質転換体により産生される組み換えタンパク質。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、細胞内小胞輸送に関与するRab3サブファミリーメンバーに特異的に作用する制御因子、該因子をコードするDNA、該DNAを含むべクター、該ベクターを保持する形質転換体、該形質転換体により産生される組み換えタンパク質に関する。

[0002]

【従来の技術】Rab(Ras-like proteins in rat brai n) スモールGタンパク質ファミリーは哺乳動物において 約30種及び酵母において約10種のメンバーからなり、ド ナー膜からの小胞の出芽、小胞のアクセプター膜との結 合及び融合を含む細胞内小胞輸送に関係している(Taka i. Y., et al. (1992) Int. Rev. Cytol. 133, 187-230, Taka i.Y., et al. (1993) Ciba Foundation Symposium on th e GTPase superfamily 128-146, Simons, K. and Zeria I. M. (1993) Neuron 11, 789-799, Novick, P. and Breenw ald, P. (1993) Cell 75, 597-601, Nuoffer, C. asnd Balc h, W. E. (1994) Annu. Rev. Biochem. 63, 949-990, Pfeffer, S. R. (1994) Curr. Opin. Cell Biol. 6, 522-526, Takai, Y., et al. (1996) Genes To Cells 1,615-632) , tr< つかのRabファミリーメンバーは高相同性膜をもつサブ ファミリーを構成している。RabファミリーメンバーはG DP結合非活性形態及びGTP結合活性形態の2つの形態間を 循環し、これに応じて細胞質ゾル及び膜部位間を循環す る。これら循環する2つの型は小胞輸送におけるこれら メンバーの作用に必須である(Takai, Y., et al. (1992)

Int. Rev. Cytol. 133, 187-230, Takai, Y., et al. (1993) Ciba Foundation Symposium on the GTPase superfamil y 128-146, Simons, K. and Zerial, M. (1993) Neuron 1 1, 789-799, Novick, P. and Breenwald, P. (1993) Cell 7 5, 597-601, Nuoffer, C. asnd Balch, W. E. (1994) Annu. R ev. Biochem. 63, 949-990, Pfeffer, S. R. (1994) Curr. Opi n. Cell Biol. 6, 522-526, Takai, Y., et al. (1996) Gene s To Cells 1,615-632)。非活性なGDP結合形態は「Rab GDI」と結合して、細胞質ゾル中に存在する。この形態 は「Rab GEP」の作用により活性なGTP-結合形態へと変 化する。小胞の出芽過程においては、GTP結合活性形態 はドナー膜と相互に作用し小胞の出芽を引き起こす。出 芽の前、途中、または後に、GTP結合形態は「Rab GAP」 の作用によりGDP結合非活性形態へ変化する。小胞がア クセプター膜に結合する過程においては、GTP結合活性 形態は小胞と相互に作用し、小胞をアクセプター膜へと 転移させる。小胞のアクセプター膜への融合の前、途 中、または後に、GTP結合活性形態は「Rab GAP」の作用 によりGDP結合非活性形態へ変化する。RabはGDP結合非 活性形態に変化すると、再び「Rab GDI」と結合し、細 胞質ゾルへと戻る。

【0003】Rabファミリーメンバーに対するこれら3つ のタイプの制御因子の中で、「RabGDI」は実験が行われ たすべてのRabファミリーメンバーに作用することが知 られている(Ssasaki, T., et al. (1991) Mol. Cell Biol. 11.2909-2912, Garrett, M.D., et al. (1993) FEBS Let t. 331, 233-238, Soldati, T., et al. (1993) Mol. Biol. C ell 4,425-434, Ullrich, O., et al. (1993) J. Biol. Che m. 268, 18143-18150, Beranger, F., et al. (1994) J. Bio I. Chem. 269, 13637-13643)。一方、「GAP」に関しては、 酵母のRabファミリーメンバーのうち、「Ypt1」および 「Sec4」には作用せず、「Ypt6」及び「Ypt7」に作用す る1つのGAPが単離されている(Storm, M., et al. (1993) N ature 361, 736-739)。しかし、Rabファミリーメンバー またはRabサブファミリーに特異的なGAPは哺乳動物にお いて同定されていない。また、「GEP」に関しても、Rab ファミリーメンバーまたはRabサブファミリーに特異的 なGEPは酵母及び哺乳動物において同定されていない。 【0004】ところで、Rabサブファミリーのうち、Rab

3サブファミリーは、「Rab3A」、「Rab3B」、「Rab3C」、及び「Rab3D」の4のメンバーから構成されている(Pfeff er, S. R. (1994) Curr. Opin. Cell Biol. 6, 522-526)。これらのメンバーの中で、「Rab3A」及び「Rab3C」はCa²・依存性エキソサイトーシスに関係し、特に神経末端からの神経伝達物質放出という脊椎動物にとって極めて重要な機能に関係している。一方、「Rab3B」は下垂体細胞でCa²・依存性エンドサイトーシスに関与し、「Rab3D」は脂肪細胞でインスリン依存性のグルコーストランスポーターの輸送に関与していることが示唆されている。従っ

50 て、Rab3サプファミリーに特異的な制御因子が単離され

30

れば、神経伝達物質の放出やホルモン分泌の制御機構の解明やその異常による疾患の病態の解明や治療法の開発などに利用でき産業上非常に有用である。Rab3サブファミリーのうち、Rab3Aに作用する「GEP」及び「GAP」はラット脳から部分的には精製されているが(Burstein, E. S., et al. (1991) J. Biol. Chem. 266, 2689-2692、Burstein, E. S., and Macara, I. G. (1992) Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A. 89, 1154-1158)、これら分子の一次構造及び正確な特性(例えば、Rab3Aに対する特異性など)については明らかになっていない。即ち、Rab3サブファミリーに特異的な制御因子についてはほとんど解明されていないのが現状である。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、Rab3サブファミリーに特異的な制御因子を単離することを課題とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を解決すべく鋭意研究を行った結果、基質として脂質修飾されたRab3Aを用いた連続的なカラムクロマトグラフィーによりラットの脳のシナプス可溶性分画からGAPを精製し単離することに成功した。さらに、本発明者らは、単離したGAPの配列を基に作製したプローブを用いて、該GAPをコードするヒトcDNAを単離することに成功した。本発明者らは、単離したGAPについてその機能を解析したところ、該タンパク質が、脂質修飾されたRab3サブファミリーメンバーに結合したGTPの加水分解を特異的に促進する活性を有することを見いだした。

【()()()7】即ち、本発明はRab3サブファミリーメンバ ーに特異的な制御因子に関し、より具体的には、(1) 脂質修飾されたRab3サブファミリーメンバーに結合し たGTPの加水分解を特異的に促進する活性を有するタン パク質、(2) 哺乳類由来である(1)に記載のタン 配列番号:1に記載のタンパク質、ま パク質、(3) たは該タンパク質中のアミノ酸配列において1若しくは 数個のアミノ酸が置換、欠失、若しくは付加したアミノ 酸配列を有し、脂質修飾されたRab3サブファミリーメン バーに結合したGTPの加水分解を特異的に促進する活性 を有するタンパク質、(4) 配列番号:2に記載のDN AとハイブリダイズするDNAがコードするタンパク質であ 40 って、脂質修飾されたRab3サブファミリーメンバーに結 合したGTPの加水分解を特異的に促進する活性を有する タンパク質、(5) (1)~(4)に記載のタンパク 質をコードするDNA、(6) (5) に記載のDNAを含む ベクター、(7) (6) に記載のベクターを保持する 形質転換体、(8) (7) に記載の形質転換体により 産生される組み換えタンパク質、に関する。

[0008]

【発明の実施の形態】本発明は、脂質修飾されたRab3サブファミリーメンバーに結合したGTPの加水分解を特異

的に促進する活性を有するタンパク質に関する。

【0009】本発明のタンパク質に含まれる配列番号: 1に記載のタンパク質は、基質として脂質修飾されたRab3Aを用いた連続的なカラムクロマトグラフィーによりラットの脳のシナプス可溶性分画から精製されたタンパク質である。該タンパク質は、Rab3サブファミリーメンバー(Rab3A、Rab3B, Rab3C、Rab3D)に特異的に作用する。また、脂質修飾を受けたRab3にのみ作用し、脂質修飾を受けないRab3には作用しない。これらの事実から配列番号: 1に記載のタンパク質は、例えば、神経細胞では神経伝達物質の放出に関与した活性型Rab3サブファミリーメンバーに作用して、該メンバーを不活性型に変化させ、神経伝達物質の放出を阻害するなどの機能を有していると考えられる。

【0010】なお、当業者にとっては、周知技術である 部位特異的変異誘発法(Sambruck, J., Fritsch, E. F., and Maniatis, T. (1989)Molecular Cloning: A Laborator y, Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY)などを用いて、配列番号:1に記載のタン パク質中のアミノ酸を適宜置換などすることにより配列 番号:1に記載のタンパク質の機能的同等物を得ること は常食手段である。従って、配列番号:1に記載のタン パク質中のアミノ酸配列において1もしくは数個のアミ 人酸が置換、欠失もしくは付加されたアミノ酸配列を有 し、脂質修飾されたRab3サブファミリーメンバーに結合 したGTPの加水分解を特異的に促進する活性を有するタ ンパク質も本発明の範囲に含まれる。

【0011】また、当業者にとっては、周知技術である ハイブリダイゼーション技術 (Sambruck, J., Fritsch, E. F., and Maniatis, T. (1989) Molecular Cloning: A Labo ratory, Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold S pring Harbor, NY) を用いて、配列番号: 2に記載のDNA 配列(またはその一部)を基に、これと相同性の高いDN Aを単離して、該DNAから本発明のタンパク質の機能的同 等物を得ることも常套手段である。従って、配列番号: 2に記載のDNA配列からなるDNAとハイブリダイズするDN Aがコードするタンパク質であって、脂質修飾されたRab 3サブファミリーメンバーに結合したGTPの加水分解を特 異的に促進する活性を有するタンパク質も本発明の範囲 に含まれる。ハイブリダイズ技術により得られたタンパ ク質は、本発明のタンパク質とアミノ酸配列において70 %以上の相同性を有することが好ましく、80%以上の相 同性を有することがさらに好ましく、90%以上の相同性 を有することがさらに好ましい。

【0012】なお、本発明において、「脂質修飾された Rab3サブファミリーメンバーに結合したGTPの加水分解 を特異的に促進する活性」とは、脂質修飾されたRab3サブファミリーメンバーに結合したGTPの加水分解を促進し、脂質修飾されていないRab3サブファミリーメンバー に結合したGTP、およびRab3以外のサブファミリーメン

バーに結合したGTPの加水分解を実質的に促進しない活性を指す。脂質修飾されたRab3サブファミリーメンバーに結合したGTPの加水分解を特異的に促進する活性は、後述するRab3GAPの標準的測定、overlay法などの方法で検出することが可能である。

【0013】本発明のタンパク質は、後述するカラムクロマトグラフィーなどにより調製できる。また、本発明のタンパク質は、組み換えタンパク質として調製することも可能である。組み換えタンパク質は、例えば、本発明のタンパク質をコードするDNA(例えば、配列番号:2に記載のDNA)を適当なベクターに組み込んで宿主細胞に導入し、得られた形質転換体内で発現したタンパク質を精製することにより調製することが可能である。

【0014】また、本発明は、上記本発明のタンパク質をコードするDNAに関する。本発明のDNAの形態には、特に制限はない。mRNAから合成されたcDNA、ゲノムDNAの他、化学合成DNAなども本発明のDNAに含まれる。

【0015】本発明のDNAは常法(例えば、cDNAであれば、逆転写酵素等を用いてmRNAから合成後、アルカリSDS法および塩化セシウム密度勾配遠心法などにより調製する)により調製することが可能である。

【0016】また、本発明は、本発明のDNAが挿入されたベクターに関する。本発明のDNAが挿入されるベクターとしては特に制限はなく、例えば、クローニング用ベクターであれば、「pBlueScript」、「pGEM」などが挙げられ、また哺乳動物細胞発現用ベクターであれば、「pEF-BOS」、「pSR α 」、「pCMV」などが挙げられる。【0017】本発明のタンパク質を生産する目的においてベクターを使用する場合には、特に発現ベクターが有用である。発現ベクターとしては、例えば、大腸歯用であれば、「pGEXZT」、「pRSET」、「pTvCHis」などが挙げられ、SF9細胞用であれば、「pACYM1」などが挙げられ、哺乳動物細胞用では、「pEF-Bos」、「pSR α 」、「pCMV」、「pBlueScript」等が挙げられるが、これらに制限されない。

【①①18】ベクターへの本発明のDNAの挿入は、例えば、文献(Sambruck, J., Fritsch, E. F., and Maniatis, T. (1989) Molecular Cloning: A Laboratory, Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY)に記載の方法により行うことができる。

【0019】また、本発明は、本発明のベクターが導入された宿主細胞に関する。本発明のベクターが導入される宿主細胞としては、本発明のベクターに適合する細胞であれば特に制限はなく、種々の動物細胞(例えば、天然の細胞の他、COS細胞、PC12細胞などの株化された細胞など)、細菌、酵母、昆虫細胞などが挙げられる。本発明のタンパク質の製造目的であれば、特に、大腸菌、SF9細胞などが好適である。

【()()()()()()() 宿主細胞へのベクターの導入は、例えば、 [y-32P]GTP-Rab3Aとともに25℃で10分間インキュベー 文献(Sambruck, J., Fritsch, E. F., and Maniatis, T. (198 50 トした。フィルターを、「25mM HEPES/NaOH(pH7.0)、5m

9) Molecular Cloning: A Laboratory, Manual, Cold SpringHarbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY) 記載の 方法に従って行うことが可能である。

【0021】形質転換体内で発現した本発明の組み換え タンパク質は、種々のクロマトグラフィー、電気泳動 法、ゲル濾過などの常法を適宜組み合わせて精製するこ とが可能である。また、例えば、本発明のタンパク質を GSTやHisbとの融合タンパク質として発現させる場合に は、それぞれグルタチオンセファロースカラム、ニッケ ルセファロースカラムを用いて精製することも可能であ る。

【0022】以下、本発明を実施例により具体的に説明するが、本発明はこれら実施例に制限されるものではない。

[0023]

【実施例】

[実施例1] 試料及び化学物質

脂質修飾及び非修飾のRab3Aは、Rab3A cDNAを持つバキュロウイルス (baculovirus) で感染させたSf (Spodoptera frugiperda) 9細胞の膜及び可溶性分画それぞれから精製した (Kikuchi, A., et al. (1995) Methods Enzymol. 257,57–70)。Rab2、Rab3B、Rab3C、Rab3D、Rab5A、及びRab11の脂質修飾体を、各cDNAを持つバキュロウイルスで感染させたSf9細胞の膜分画から同様の方法で精製した。なお、[$y-^{32}$ P]GTP(185 TBq/mmol)及び、[$\alpha-^{32}$ P]GTP(110 TBq/mmol)はアマーシャム社より購入した。

【0025】[実施例3] 「overlay法」によるRab3GAP 活性の測定

Rab3GAPの精製したサンプルに対しポリアクリルアミドゲル電気泳動(SDS-PAGE)を行った(図2A)。セミドライ(semi-dry)ウエスタンプロッティング後、ニトロセルロースフィルターに結合したタンパク質を、「1%ウシ血清アルブミン、0.5mM MgCl2、0.1%Triton X-100、及び5mM DTT」を含むリン酸緩衝生理食塩水中で処理し、変性を回復させた。Rab3GAP活性を検知するため、フィルターを「25mM HEPES/NaOH(pH7.0)、0.05% Triton X-100、1.25mM MgCl2、及び2.5mM DTT」を含む緩衝液中で[y-32P]GTP-Rab3Aとともに25℃で10分間インキュベートした。フィルターを、「25mM HEPES/NaOH(pH7.0)、5m

M MgCl2、及び2.5mM DTT」を含むリン酸緩衝生理食塩水中で洗浄し、放射活性を「Fujix BAS 2000 Imaging Analyzer」で測定した。この結果、分子量約130kDaの位置にRab3GAPのバンドが検出された(図には示していない)。

【0026】[実施例4] Rab3GAPの精製 すべての精製は0~4℃で行った。シナプス可溶性(SS)分 画を200匹のラット脳から調製し(Mizoguchi, A., et al. (1990) J. Biol. Chem. 265, 11872-11879)、その5分の1のS S分画(450ml、315mg)を「緩衝液A」(20mM Tris/Hcl(pH 7.5)、0.5mM EDTA、及び1mM DTT)で平衡した0-セファロ ースFFカラム(2.6×23cm)を用いて分画した。600mlの 「緩衝液A」でカラムを洗浄後、溶出を600mlの「緩衝液 A」中のNaCIの直線勾配(0-0.5M)、続いて120mlの「緩衝 液A」中の0.5M NaCIを用いて流出速度5ml/分で行い、8m Iずつの分画を集めた。この結果、Rab3GAP活性の1つの ピークが分画62-70で検出された。次いで、これらの分 画(72ml、36mg)を集め、一方、残りのSS分画について同 様の方法で同じ0-セファロースFFカラムクロマトグラフ ィーを4回行った。 5回のQ-セファロースFFカラムクロ マトグラフィーのサンプルをプールし、「緩衝液B」(2 OmM リン酸カリウム(pH7.5)、及び1mM DTT)720mlで希釈 した。そのサンプルを「緩衝液B」で平衡させたヒドロ キシアパタイトカラム (2.6×6.6cm) を用いてさらに分画 した。同じ緩衝液350mlでカラムを洗浄後、溶出を「緩 衝液B」中の500mlのリン酸カリウムの直線勾配(20-212m M)、続いて「緩衝液B」中の150mlの直線勾配(212-500m M) 及び150mlの500mM リン酸カリウムを用いて流出速度 1.25ml/分で行い、10mlずつの分画を集めた。この結 果、Rab3GAP活性の1つのピークが分画29-40で検出され 30 た。次いで、この分画(120ml、18mg)を集め、240mlの 「緩衝液A」で希釈した。そのサンプルを「緩衝液A」で 平衡させたヘパリン-セファロースCL-6Bカラム(0.5×5c m)を用いてさらに分画した。同じ緩衝液20mlでカラムを 洗浄後、溶出を「緩衝液A」中の0.5M NaClを用いて流出 速度0.5ml/分で行い、1mlずつの分画を集めた。この結 果、Rab3GAP活性の1つのピークが分画2-6で見られた。 これらの分画(5ml、4mg)を集め、その5分の1を2mlの 「緩衝液A」で希釈して「緩衝液A」中で2mlの280mM NaC 1で平衡させたモノQ PC 1.6/5カラムを用いて分画し た。2mlの同じ緩衝液でカラムを洗浄後、溶出を、「緩 衝波A」中の3m1のNaC1の直線勾配(280-500mM)、続いて 0.5mlのNaClの直線勾配及び緩衝液A中の0.5mlの1M NaCl を用いて流出速度0.1ml/分で行い、0.1mlずつの分画を 集めた。この結果、Rab3GAP活性の1つのピークが分画1 0及び11で検出された(図1参照)。これらの分画(0.2ml、 14 μ g) を集め、一方、残りのヘパリン-セファロースの サンプルについては、同様の方法でモノ0 カラムクロマ トグラフィーを4回行った。5回のモノQ カラムクロマト グラフィーのサンプルをプールして、使用時まで-80℃

で保存した。

【0027】最後のモノQカラムクロマトグラフィーにおいて、GAP活性は約150kDa及び約130kDaのMrを持つ2つのタンパク質の溶出パターンと一致した(図1A及びB)。このサンプルをスクロース密度勾配超遠心分離(ultracentrifugation)で分画し、さらにモノQカラムクロマトグラフィーを行ったところ、GAP活性はこの2つのタンパク質の溶出パターンと一致した(図1C及びD)。スクロース密度勾配超遠心分離によって評価されたMrは約290kDaだった。これらの結果からRab3GAPは150kDa及び130kDaのタンパク質のヘテロダイマーであると推定される。

【 O O 2 8 】 [実施例 5] 薄層クロマトグラフィーによるRab3GAP活性の測定

[α-3²P]GTP-Rab3Aを、[y-3²P]GTPの代わりに[α-3²P]GTP用いたことを除いて実施例2の方法と同様に調製し、ニトロセルロースフィルターに流した。フィルターを洗浄後、「20mM Tris/Hcl (pH8.0)、20mM EDTA、2% SDS、1mM GDP、及び1mM GTP」を含む緩衝液に65℃で5分20間、フィルターを浸すことによりRab3Aに結合したグアニンヌクレオチドを溶出した。放出されたヌクレオチドを、展開液としての1M リン酸カリウムを用いてポリエチレンイミン-セルロース(マシェレー-ネーゲル(Masher ey-Nagel) 社製) クロマトグラフィーにより分離し、放射活性を、「Fujix BAS 2000 Imaging Analyzer」で測定した。

【0029】この結果、最初のモノQカラムクロマトグラフィーからのRab3GAPサンプルに薄層クロマトグラフィーによって評価されたGAP活性が確かに示された(図2B)。脂質修飾Rab3Aにおいては活性を持つが、非修飾体では活性は持たなかった(図3A)。多くのRabファミリーにおいて、Rab3A、Rab3B、Rab3C、及びRab3Dを含むRab3サブファミリーにRab3GAPは活性を示し、Rab2、Rab5A、及びRab11を含む他のRabサブファミリーにおいて、Rab3GAPはRab3A、Rab3C、及びRab3Dには強い活性を示したが、Rab3Bには弱い活性しか示さなかった。

【0030】[実施例6] アミノ酸配列の測定 200匹のラット脳から一連のカラムクロマトグラフィー によって集めたRab3GAPのモノQサンプル(13μg)に対しS DS-PAGEを行った。Rab3GAPに対応するタンパク質 (130k Daのタンパク質) バンドをゲルから切り取り、リシルエンドペプチダーゼ(lysyl endopeptidase)で切断した。 切断されたペプチドは、C18逆相高圧液体カラムクロマトグラフィーにより分離した(Imazumi, K., et al. (1994) Biochem. Biophys. Res. Commun. 205, 1409-1416)。このペプチドのいくつかのアミノ酸配列をペプチドシーケンサー(Shimazu PSO-1-gas phase sequencer)で決定した。 【0031】この結果、30以上のペプチドピークが見ら れ、3つのアミノ酸配列が決定された。これらの配列

は、「PVPARRORRLFDDTREAEK」(配列番号:3)、「LTE PAPVPIHK」(配列番号:4)、及び「DMAPLKPEGRLHOHG K」(配列番号:5)であった。さらに、130kDaのタンパク質のN末端アミノ酸配列を決定するためにモノQサンプルの一部をSDS-PAGEにかけ、次にPVDF膜に転写したタンパク質をクーマジーブリリアントブルー(Coomassie b rilliant blue)で染色した。このタンパク質に対応するタンパク質パンドを膜から切り離してペプチドシーケンサーに直接かけた。この結果、130kDaのタンパク質のN 末端アミノ酸の配列が決定され、「AADSEPESEV」(配列 10 番号:6)であると判明した。

【0032】[実施例7] Rab3GAPの核酸配列の分子クローニング及び決定

ヒト脳cDNAライブラリーのスクリーニングにおけるハイブリダイゼーションの方法は常法(Sambrook, J., et al. (1989) Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY)にて行った。 λgt10ファージベクターで得られるcDNAクローンをpBluescriptプラスミドを用いて再びクローン化した。

【0033】本発明者らはヒト脳cDNAライブラリーから cDNAをクローン化し、一次構造を決定した。この結果、 ヒトcDNAは分子量が110521で981のアミノ酸を持つタン パク質をコードしていることが判明した(図4)。決定し た塩基配列を配列番号:2に、アミノ酸配列を配列番 号:1に示す。6個のアミノ酸を除いてペプチドのすべ てのアミノ酸配列は配列番号:6の配列を含んでいた。 このアミノ酸配列のわずかな違いは種(species)の違い のためであると考えられる。一方、コンピューターホモ ロジーサーチ(computer homology search)により、この 配列がジーンバンクヌクレオチドシーケンスデータベー ス(GenBank Nucleotide Sequence Database)にある機能 が未知であるアクセッション(accession) 番号D31886の 遺伝子と同一であることが判明した。Rab3GAPをコード するcDNAは既知のタンパク質とは有意な相同性は見出さ れなかった。

【0034】【実施例8】 組換えRab3GAPの発現発現プラスミド「pRSET-Rab3GAP」及び「pGEX-2T-Rab3欠失変異体」の構築を以下の方法により行った。開始メチオニンコドンの上流及び終止コドンの下流にKpn1部位の領域を付加したRab3GAP cDNAを含む2946塩基対断片をPCR反応により合成した。この断片をKpn1で切断し、プラスミド「pRSET」(Invitrogen社製)のKpn1部位へ挿入した(得られたプラスミドを「pRSET-Rab3GAP」と命名した)。「pRSET-Rab3GAP」と命名した)。「pRSET-Rab3GAP」で大腸菌DE3を形質転換した、30℃で4時間、1mM イソプロピルーβ-D-チオガラクトピラノシドを用いて発現を誘導後、細胞を50mMのリン

10 酸ナトリウム (pH7.4) 及び50mM NaClを含む緩衝液中に 懸濁した。この懸濁液を超音波破砕し、遠心分離した。 この上清から、Hisb融合Rab3GAPをNi^{2・}-NTA-アガロース カラムクロマトグラフィーにより精製した。この融合タ ンパク質を「50mMリン酸ナトリウム(pH7.4)、50mM NaC I、及び0.5M イミダゾール」を含む緩衝液で溶出した。 欠失変異cDNA(1-909塩基対、910-1800塩基対、及び1801 -2946塩基対)をPCR反応により合成し、「pGEX-2T」(Ph armacia社製) に挿入した(得られたプラスミドを「pGE X-2T-Rab3GAP欠失変異体」と命名した)。「pGEX-2T-Ra b3GAP欠失変異体」を大腸菌DH5 a へ形質転換した。30℃ で30分、イソプロピル-β-D-チオガラクトピラノシドで 発現を誘導した後、細胞を10%スクロースを含む「緩衝 液A」中に懸濁した。この懸濁液を超音波破砕し、遠心 分離した。この上清から、GST融合Rab3GAP欠失変異体を グルタチオン結合セファロースビーズにより精製した。 【0035】これにより130kDaの組み換えタンパク質が His6融合タンパク質として調製された。この組換えタン パク質はRab3Aに対しGAP活性を確かに示した(図3C)。ま 20 た他のRab3サブファミリーにも活性を示したが、他のRa bファミリーには活性を示さなかった。配列番号:1の1 ~303番目のアミノ酸、304~600番目のアミノ酸、及び6

01~981アミノ酸残基の組換えタンパク質を用いた触媒ドメイン解析により、少なくとも601~981番目のアミノ酸残基に触媒ドメイン存在することが示された。なお、ノーザンプロット解析により、脳、心臓、骨格筋、腎臓、肝臓、膵臓、膵臓、精巣、及び卵巣を含むすべてのラットの組織において130kDaのタンパク質のmRNAが発現することが判明した。

[0036]

【発明の効果】本発明により、Rab3サブファミリーメンバーに特異的に作用するタンパク質が提供された。本発明のタンパク質は、特に神経伝達物質の放出に関与していると考えられるRab3サブファミリーメンバーの脂質結合形態に高い特異性を示し、このメンバーに結合したGTPの加水分解を特異的に促進する活性を示した。本発明の制御因子は、例えば、神経伝達物質の放出やホルモン分泌の制御機構や疾患との関連の解明への利用が期待される。

10 [0037]

【配列表】

配列番号: 1 配列の長さ: 981 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類: タンパク質

配列

Met Ala Ala Asp Ser Glu Pro Glu Ser Glu Val Phe Glu Ile Thr Asp 1 5 10 15

	11														,
Phe	Thr	Thr	Ala 20	Ser	Glu	Trp	Glu	Arg 25	Phe	He	Ser	Lys	Va I 30	Glu	Glu
Val	Leu	Asn 35	Asp	Trp	Lys	Leu	lle 40	Gly	Asn	Ser	Leu	Gly 45	Lys	Pro	Leu
Glu	Lys 50	Gly	He	Phe	Thr	Ser 55	Gly	Thr	Trp	Glu	Glu 60	Lys	Ser	Asp	Glu
11e 65	Ser	Phe	Ala	Asp	Phe 70	Lys	Phe	Ser	Val	Thr 75	His	His	Tyr	Leu	Va I 80
GIn	Glu	Ser	Thr	Asp 85	Lys	Glu	Gly	Lys	Asp 90	Glu	Leu	Leu	Glu	Asp 95	Val
Val	Pro	GIn	Ser 100	Met	GIn	Asp	Leu	Leu 105	Gly	Met	Asn	Asn	Asp 110	Phe	Pro
Pro	Arg	Ala 115	His	Cys	Leu	Vai	Arg 120	Trp	Tyr	Gly	Leu	Arg 125	Glu	Phe	Val
Val	11e 130	Ala	Pro	Ala	Ala	His 135	Ser	Asp	Ala	Val	Leu 140	Ser	Glu	Ser	Lys
	Asn	Leu	Leu	Leu	Ser	Ser	Val	Ser	He		Leu	Gly	Asn	Thr	Gly
145					150					155					160
Cys	GIn	Vai	Pro	Leu 165	Phe	Val	Gin	He	His 170	His	Lys	Trp	Arg	Arg 175	Met
			180		GIn			185					190		
Val	His	Leu 195	Arg	Lys	Val	Pro	Asn 200	GIn	Tyr	Thr	His	Leu 205	Ser	Gly	Leu
Leu	Asp 210	He	Phe	Lys	Ser	Lys 215	He	Gly	Cys	Pro	Leu 220	Thr	Pro	Leu	Pro
	Val	Ser	He	Ala	He	Arg	Phe	Thr	Tyr		Leu	Gin	Asp	Trp	
225	T	DL.	T	D	230	C1-	D	D., -	A	235		41-	1	V-1	240
				245	GIn				250					255	
Gly	Glu	Val	Gly 260	Gly	Leu	Glu	Phe	Gly 265	Lys	Leu	Pro	Phe	Gly 270	Ala	Cys
Glu	Asp	Pro 275	He	Ser	Glu	Leu	His 280	Leu	Ala	Thr	Thr	Trp 285	Pro	His	Leu
Thr	GIu 290	Gly	He	He	Val	Asp 295	Asn	Asp	Val	Tyr	Ser 300	Asp	Leu	Asp	Pro
11e 305	GIn	Ala	Pro	His	Trp 310	Ser	Val	Arg	Val	Arg 315	Lys	Ala	Glu	Asn	Pro 320
-	Cys	Leu	Leu	Gly 325	Asp	Phe	Val	Thr	G1u 330		Phe	Lys	lle	Cys 335	
Arg	Lys	Glu	Ser 340		Asp	Glu	He	Leu 345		Arg	Ser	Ala	Phe 350		Glu
Glu	Gly	Lys 355		Thr	Ala	Asp	l le 360		His	Ala	Leu	Ser 365		Leu	Thr
Glu	Pro 370		Ser	Val	Pro	11e 375		Lys	Leu	Ser	Va I 380		Asn	Met	Val
Hic		Δla	l ve	Lve	Lys		Δrσ	Lve	Hie	Ara		Val	Glii	Glu	Sar
385					390					395					400
Pro	Leu	Asn	Asn	Asp 405	Val	Leu	Asn	Thr	11e 410	Leu	Leu	Phe	Leu	Phe 415	Pro

	13														1
Asp	Ala	Val	Ser 420	Glu	Lys	Pro	Leu	Asp 425	Gly	Thr	Thr	Ser	Thr 430	Asp	Asn
Asn	Asn	Pro 435	Pro	Ser	Glu	Ser	G I u 440	Asp	Tyr	Asn	Leu	Tyr 445	Asn	GIn	Phe
Lys	Ser 450	Ala	Pro	Ser	Asp	Ser 455	Leu	Thr	Tyr	Lys	Leu 460	Ala	Leu	Cys	Leu
Cys 465	Met	He	Asn	Phe	Tyr 470	His	Gly	Gly	Leu	Lys 475	Gly	Val	Ala	His	Leu 480
Trp	GIn	Glu	Phe	Va I 485	Leu	Glu	Met	Arg	Phe 490	Arg	Trp	Glu	Asn	Asn 495	Phe
Leu	He	Pro	Gly 500	Leu	Ala	Ser	Gly	Pro 505	Pro	Asp	Leu	Arg	Cys 510	Cys	Leu
Leu	His	GIn 515	Lys	Leu	GIn	Met	Leu 520	Asn	Cys	Cys	He	GIu 525	Arg	Lys	Lys
Ala	Arg 530	Asp	Glu	Gly	Lys	Lys 535	Thr	Ser	Ala	Ser	Asp 540	Val	Thr	Asn	He
545			Asp		550					555					560
			Thr	565					570					575	
			Asp 580					585					590		
		595	Lys				600					605			
	610		Ala			615				_	620				
625			Leu		630					635	-				640
			Ala	645					650					655	
			660					665					670		
		675	Ser		•		680					685			
	690		Gly			695					700				
705			He		710					715					720
			Glu -	725					730					735	
			740					745					750		
		755	Asp				760					765			
Ala	He	Gin	Lys	Pro	Ala	Asp	Leu	Ala	Arg	His	Leu	Leu	Pro	Cys	Val

775 . 780

795

810

lle His Ala Ala Val Leu Lys Val Lys Glu Glu Glu Ser Leu Glu Asn

lle Ser Ser Val Lys Lys Ile Ile Lys Gln Ile Ile Ser His Ser Ser

790

805

770

96

(9) 15 16 Lys Val Leu His Phe Pro Asn Pro Glu Asp Lys Lys Leu Glu Glu IIe 825 820 lle His Gln lle Thr Asn Val Glu Ala Leu lle Ala Arg Ala Arg Ser 835 840 845 Leu Lys Ala Lys Phe Gly Thr Glu Lys Cys Glu Gln Glu Glu Glu Lys 855 Glu Asp Leu Glu Arg Phe Val Ser Cys Leu Leu Glu Gln Pro Glu Val 870 875 Leu Val Thr Gly Ala Gly Arg Gly His Ala Gly Arg He His Lys 885 890 Leu Phe Val Asn Ala Gin Arg Ala Ala Ala Met Thr Pro Pro Giu Giu 905 Glu Leu Lys Arg Met Gly Ser Pro Glu Glu Arg Arg Gln Asn Ser Val 915 920 Ser Asp Phe Pro Pro Pro Ala Gly Arg Glu Phe IIe Leu Arg Thr Thr 935 940 Val Pro Arg Pro Ala Pro Tyr Ser Lys Ala Leu Pro Gin Arg Met Tyr 950 955 Ser Val Leu Thr Lys Glu Asp Phe Arg Leu Ala Gly Ala Phe Ser Ser 965 970 Asp Thr Ser Phe Phe 980 配列の種類: cDNA to mRNA 配列の特徴

配列番号: 2 配列の長さ: 2946 配列の型: 核酸 特徴を表す記号 : CDS 鎖の数: 二本鎖 存在位置 : 1 .. 2943

トポロジー : 直鎖状 特徴を決定した方法:E

> ATG GCT GCC GAC AGT GAG CCC GAA TCC GAG GTA TTT GAG ATC ACG GAC Met Ala Ala Asp Ser Glu Pro Glu Ser Glu Val Phe Glu lle Thr Asp 10 TTC, ACC ACT GCC TCG GAA TGG GAA AGG TTT ATT TCC AAA GTT GAA GAA

Phe Thr Thr Ala Ser Glu Trp Glu Arg Phe Ile Ser Lys Val Glu Glu 20 25 GTC TTG AAT GAC TGG AAA CTG ATT GGA AAC TCT TTG GGA AAG CCA CTC 144

Val Leu Asn Asp Trp Lys Leu IIe Gly Asn Ser Leu Gly Lys Pro Leu 35 40

GAA AAG GGT ATA TTT ACT TCT GGC ACA TGG GAA GAG AAA TCA GAT GAA 192 Glu Lys Gly Ile Phe Thr Ser Gly Thr Trp Glu Glu Lys Ser Asp Glu 55

ATT TCC TIT GCT GAC TIC AAG TIC TCA GTC ACT CAT CAT TAT CTT GTA 240 lle Ser Phe Ala Asp Phe Lys Phe Ser Val Thr His His Tyr Leu Val 70 75

CAA GAG TCC ACT GAT AAA GAA GGA AAG GAT GAG TTA TTA GAG GAT GTT 288 Gin Glu Ser Thr Asp Lys Glu Gly Lys Asp Glu Leu Leu Glu Asp Val 85 90

GTT CCA CAA TCT ATG CAA GAT TTG CTG GGT ATG AAT AAT GAC TTT CCT 336 Val Pro Gin Ser Met Gin Asp Leu Leu Gly Met Asn Asn Asp Phe Pro 100 105

CCA AGA GCA CAT TGC CTG GTA AGA TGG TAT GGG CTA CGT GAG TTC GTG 384

	17														18		
Pro	Arg	Ala 115	His	Cys	Leu	Val	Arg 120	Trp	Tyr	Gly	Leu	Arg 125	Glu	Phe	Val		
GTG	ATT	GCC	CCT	GCT	GCA	CAC	AGT	GAC	GCT	GTT	CTC	AGC	GAA	TCT	AAG	432	
	He																
	130					135					140						
TGC	AAC	CTT	CTT	CTG	AGT	TCT	GTT	TCT	ATT	GCC	TTG	GGA	AAC	ACT	GGC	480	
Cys	Asn	Leu	Leu	Leu	Ser	Ser	Val	Ser	He	Ala	Leu	Gly	Asn	Thr	Gly		
145					150					155					160		
TGT	CAG	GTG	CCA	CTC	TTT	GTG	CAA	ATT	CAC	CAC	AAA	TGG	CGA	AGA	ATG	528	
Cys	Gln	Val	Pro	Leu	Phe	Val	GIn	He	His	His	Lys	Trp	Arg	Arg	Met		
				165					170					175			
TAT	GTA	GGA	GAA	TGT	CAA	GGT	CCT	GGT	GTA	CGA	ACT	GAT	TTC	GAA	ATG	576	
Tyr	Val	Gly	Glu	Cys	GIn	Gly	Pro	Gly	Val	Arg	Thr	Asp	Phe	Glu	Met		
			180					185					190				
GTT	CAT	CTT	AGA	AAA	GTG	CCA	AAT	CAG	TAC	ACT	CAC	TTA	TCA	GGT	CTG	624	
Val	His	Leu	Arg	Lys	Val	Pro	Asn	GIn	Tyr	Thr	His	Leu	Ser	Gly	Leu		
		195			_		200			_		205					
	GAT															672	
Leu	Asp	He	Phe	Lys	Ser	-	He	Gly	Cys	Pro		Ihr	Pro	Leu	Pro		
004	210	ACT	477	COT	A T T	215	***	400	T. T	074	220		CAT	TCC	040	700	
	GTT															720	
225	Val	361	116	міа	230	AI B	rile	1111	iyi	235	Leu	GIII	wsh	IIÞ	240		
	TAT	TTT	TGG	CCT		CAA	CCT	CCA	GAC		GAT	GCC	CTT	GTA		768	
	Tyr															700	
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	.,.			245	•	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •			250		Д	,,,,		255	٠.,		
GGA	GAA	GTT	GGA		TTG	GAG	TTT	GGC		TTA	CCA	TTT	GGT		TGC	816	
	Glu														_		
			260					265					270				
GAA	GAT	CCT	ATT	AGT	GAA	CTC	CAT	TTA	GCT	ACT	ACA	TGG	CCT	CAT	CTG	864	
Glu	Asp	Pro	He	Ser	Glu	Leu	His	Leu	Ala	Thr	Thr	Trp	Pro	His	Leu		
		275					280					285					
ACC	GAA	GGG	ATC	ATT	GTG	GAT	AAT	GAT	GTT	TAT	TCT	GAT	TTG	GAT	CCT	912	
Thr	Glu	Gly	He	He	Val	Asp	Asn	Asp	Val	Tyr	Ser	Asp	Leu	Asp	Pro		
	290					295					300						
	CAA															960	
	Gln	Ala	Pro	His		Ser	Val	Arg	Val		Lys	Ala	Glu	Asn			
305					310			=		315					320		
	TGT														_	1008	
GIN	Cys	Leu	Leu		Asp	Phe	vai	Ihr		Phe	Phe	Lys	He		Arg		
004		040	T04	325		040		0 TT	330	004	TAT	004	***	335		1050	
	AAG															1056	
Arg	Lys	aiu	340	mr	ASP	ulu	116	345	uly	Arg	ser	міа	350	นเน	งเน	•	
GAA	GGC	888		ACT	GCT	GAT	ΔΤΑ		CAT	GCT	TTC	TCA		TTG	ACA	1104	
	Gly															1104	
G10	٠.,	355		••••	7.14	op	360	••••	3	A14		365	_,,		****		
GAG	CCG		TCA	GTT	CCA	ATT		AAA	TTA	TCA	GTT		AAT	ATG	GTA	1152	
	Pro															·	
	370					375		•			380						

19 CAC ACT GCA AAG AAA ATC CGA AAA CAC AGA GGT GTA GAG GAG TCA 1200 His Thr Ala Lys Lys Lys Ile Arg Lys His Arg Gly Val Glu Glu Ser 390 395 CCG CTA AAT AAT GAT GTT CTT AAT ACT ATT CTC CTG TTC TTA TTC CCT 1248 Pro Leu Asn Asn Asp Val Leu Asn Thr Ile Leu Leu Phe Leu Phe Pro 405 410 GAT GCT GTT TCT GAG AAA CCA TTA GAT GGA ACT ACT TCA ACA GAT AAT 1296 Asp Ala Val Ser Glu Lys Pro Leu Asp Gly Thr Thr Ser Thr Asp Asn 425 AAT AAT CCT CCA TCA GAG AGT GAA GAC TAT AAT CTC TAC AAT CAG TTC 1344 Asn Asn Pro Pro Ser Glu Ser Glu Asp Tyr Asn Leu Tyr Asn Gln Phe 440 AAG TCT GCA CCA TCT GAC AGT TTA ACA TAC AAA CTG GCT TTG TGT CTC 1392 Lys Ser Ala Pro Ser Asp Ser Leu Thr Tyr Lys Leu Ala Leu Cys Leu 455 TGT ATG ATC AAT TIT TAC CAT GGA GGG TTG AAA GGA GTG GCA CAC CTC 1440 Cys Met Ile Asn Phe Tyr His Gly Gly Leu Lys Gly Val Ala His Leu 470 475 TGG CAG GAA TIT GTT CTT GAA ATG CGT TTC CGA TGG GAA AAC AAC TTT 1488 Trp Gln Glu Phe Val Leu Glu Met Arg Phe Arg Trp Glu Asn Asn Phe 485 490 CTG ATT CCA GGA TTA GCA AGT GGA CCC CCA GAT CTG AGG TGT TGT TTA 1536 Leu lle Pro Gly Leu Ala Ser Gly Pro Pro Asp Leu Arg Cys Cys Leu 505 1584 Leu His Gln Lys Leu Gln Met Leu Asn Cys Cys Ile Glu Arg Lys Lys 515 520 525 GCA CGT GAT GAG GGG AAA AAG ACA AGT GCT TCA GAT GTC ACT AAT ATA 1632 Ala Arg Asp Glu Gly Lys Lys Thr Ser Ala Ser Asp Val Thr Asn Ile 530 535 540 TAT CCA GGG GAT GCT GGA AAA GCA GGA GAC CAG TTG GTG CCA GAT AAT 1680 Tyr Pro Gly Asp Ala Gly Lys Ala Gly Asp Gln Leu Val Pro Asp Asn 550 555 CTA AAA GAA ACA GAT AAG GAA AAG GGA GAG GTA GGA AAA TCT TGG GAT 1728 Leu Lys Glu Thr Asp Lys Glu Lys Gly Glu Val Gly Lys Ser Trp Asp 565 570 TCC TGG AGT GAC AGC GAA GAA GAA TIT TIT GAA TGC CTA AGT GAT ACT 1776 Ser Trp Ser Asp Ser Glu Glu Glu Phe Phe Glu Cys Leu Ser Asp Thr 580 585 590 GAA GAA CTT AAA GGA AAT GGA CAA GAG AGT GGC AAG AAA GGA GGA CCT 1824 Glu Glu Leu Lys Gly Asn Gly Gln Glu Ser Gly Lys Lys Gly Gly Pro 595 600 605 AAG GAG ATG GCA AAT TTA AGG CCG GAA GGA CGG CTC TAT CAG CAT GGG 1872 Lys Glu Met Ala Asn Leu Arg Pro Glu Gly Arg Leu Tyr Gln His Gly 615 620 AAA CTT ACA CTG CTG CAT AAT GGA GAA CCT CTC TAC ATT CCA GTA ACC 1920 Lys Leu Thr Leu Leu His Asn Gly Glu Pro Leu Tyr Ile Pro Val Thr 630 635 CAG GAA CCA GCA CCT ATG ACA GAA GAT CTG CTA GAA GAG CAG TCT GAA 1968 Gin Glu Pro Ala Pro Met Thr Glu Asp Leu Leu Glu Glu Gin Ser Glu

	21														22	
				645					650					655		
GTT	TTA	GCT	AAA	TTA	GGT	ACA	TCG	GCA	GAG	GGG	GCT	CAC	CTT	CGA	GCA	2016
Val	Leu	Ala	Lys	Leu	Gly	Thr	Ser	Ala	Glu	Gly	Ala	His	Leu	Arg	Ala	
			660					665					670			
CGC	ATG	CAG	AGT	GCC	TGT	CTG	CTC	TCA	GAT	ATG	GAG	TCT	TTT	AAG	GCA	2064
Arg	Met	GIn	Ser	Ala	Cys	Leu	Leu	Ser	Asp	Met	Glu	Ser	Phe	Lys	Ala	
		675					680					685				
GCT	AAT	CCA	GGT	TGC	TCC	CTG	GAA	GAT	TTT	GTG	AGG	TGG	TAT	TCA	CCC	2112
Ala	Asn	Pro	Gly	Cys	Ser	Leu	Glu	Asp	Phe	Val	Arg	Trp	Tyr	Ser	Pro	
	690					695					700					
CGG	GAT	TAT	ATT	GAA	GAG	GAG	GTG	ATT	GAT	GAA	AAG	GGC	AAT	GTG	GTG	2160
Arg	Asp	Tyr	He	Glu	Glu	Glu	Val	He	Asp	Glu	Lys	Gly	Asn	Val	Val	
705					710					715					720	
CTG	AAA	GGA	GAA	CTG	AGT	GCC	CGG	ATG	AAG	ATT	CCA	AGC	AAT	ATG	TGG	2208
Leu	Lys	Gly	Glu	Leu	Ser	Ala	Arg	Met	Lys	He	Pro	Ser	Asn	Met	Trp	
				725					730					735		
GTA	GAA	GCC	TGG	GAA	ACA	GCT	AAG	CCA	ATT	CCT	GCT	AGA	AGG	CAA	AGG	2256
Val	Glu	Ala	Trp	Glu	Thr	Ala	Lys	Pro	He	Pro	Ala	Arg	Arg	Gln	Arg	
			740					745					750			
AGA	CTC	TTT	GAT	GAT	ACA	CGG	GAA	GCA	GAA	AAG	GTG	CTG	CAC	TAT	CTG	2304
Arg	Leu	Phe	Asp	Asp	Thr	Arg	Glu	Ala	Glu	Lys	Val	Leu	His	Tyr	Leu	
		755					760					765				
GCA	ATC	CAG	AAA	CCT	GCA	GAC	CTT	GCT	CGG	CAC	CTG	TTA	CCT	TGT	GTG	2352
Ala	He	Gln	Lys	Pro	Ala	Asp	Leu	Ala	Arg	His	Leu	Leu	Pro	Cys	Val	
	770					775					780					
ATT	CAT	GCA	GCT	GTA	CTC	AAG	GTA	AAG	GAA	GAA	GAA	AGT	CTC	GAA	AAC	2400
He	His	Ala	Ala	Val	Leu	Lys	Val	Lys	Glu	Glu	Glu	Ser	Leu	Glu	Asn	
785					790					795					800	
ATT	TCT	TCA	GTT	AAG	AAG	ATC	ATA	AAG	CAG	ATA	ATA	TCC	CAT	TCC	AGT	2448
He	Ser	Ser	Val	Lys	Lys	He	He	Lys	Gln	He	He	Ser	His	Ser	Ser	
				805					810					815		
AAA	GTT	TTG	CAC	TTC	CCC	AAT	CCA	GAA	GAC	AAG	AAA	TTG	GAA	GAA	ATC	2496
Lys	Val	Leu	His	Phe	Pro	Asn	Pro	Glu	Asp	Lys	Lys	Leu	Glu	Glu	He	
			820					825					830			
ATT	CAC	CAG	ATT	ACT	AAT	GTG	GAA	GCT	CTC	ATT	GCC	AGA	GCT	CGG	TCA	2544
He	His	Gln	He	Thr	Asn	Val	Glu	Ala	Leu	He	Ala	Arg	Ala	Arg	Ser	
		835					840					845				
CTA	AAA	GCC	AAG	TTT	GGA	ACT	GAG	AAA	TGT	GAA	CAG	GAG	GAG	GAA	AAG	2592
Leu	Lys	Ala	Lys	Phe	Gly	Thr	Glu	Lys	Cys	Glu	Gln	Glu	Glu	Glu	Lys	
	850					855					860					
GAA	GAT	CTT	GAA	AGG	TTT	GTG	AGT	TGC	CTG	CTG	GAG	CAG	CCT	GAA	GTG	2640
Glu	Asp	Leu	Glu	Arg	Phe	Vai	Ser	Cys	Leu	Leu	Glu	Gln	Pro	Glu	Val	
865					870					875					880	
TTA	GTC	ACC	GGT	GCA	GGA	AGA	GGA	CAT	GCT	GGC	AGG	ATC	ATT	CAC	AAG	2688
Leu	Val	Thr	Gly	Ala	Gly	Arg	Gly	His	Ala	Gly	Arg	He	He	His	Lys	
				885					890					895		
CTG	TTT	GTG	AAT	GCC	CAG	AGG	GCT	GCA	GCT	ATG	ACT	CCA	CCA	GAG	GAG	2736
Leu	Phe	Val	Asn	Ala	Gln	Arg	Ala	Ala	Ala	Met	Thr	Pro	Pro	Glu	Glu	
			900					905					910			
GAA	TTG	AAG	AGA	ATG	GGC	TCC	CCA	GAG	GAA	AGA	AGG	CAG	AAC	TCC	GTG	2784

```
23
                                                             24
              Glu Leu Lys Arg Met Gly Ser Pro Glu Glu Arg Arg Gln Asn Ser Val
                                    920
              TCA GAC TTC CCA CCC CCT GCT GGC CGG GAA TTC ATT TTG CGC ACC ACT
                                                                  2832
              Ser Asp Phe Pro Pro Pro Ala Gly Arg Glu Phe Ile Leu Arg Thr Thr
                 930
                                 935
                                                940
              GTG CCG CGC CCT GCT CCC TAC TCC AAA GCT CTG CCT CAG CGG ATG TAC
                                                                  2880
              Val Pro Arg Pro Ala Pro Tyr Ser Lys Ala Leu Pro Gln Arg Met Tyr
              945
                             950
                                             955
                                                            960
              AGT GTT CTC ACC AAA GAG GAC TTT AGA CTT GCA GGT GCC TTT TCA TCA
                                                                  2928
              Ser Val Leu Thr Lys Glu Asp Phe Arg Leu Ala Gly Ala Phe Ser Ser
                          965
                                          970
                                                         975
              GAT ACT TCC TTC TTC TGA
                                                                  2946
              Asp Thr Ser Phe Phe
                       980
配列番号:3
                                          *トポロジー:直鎖状
配列の長さ:19
                                           配列の種類:ペプチド
配列の型:アミノ酸
              配列
              Pro Val Pro Ala Arg Arg Gln Arg Arg Leu Phe Asp Asp Thr Arg Glu Ala Glu
               1
                           5
                                          10
                                                         15
              Lys
配列番号:4
                                          %1
                                                       5
                                                                      10
配列の長さ:11
                                           配列番号:5
配列の型:アミノ酸
                                           配列の長さ:16
トポロジー:直鎖状
                                           配列の型:アミノ酸
配列の種類:ペプチド
                                           トポロジー:直鎖状
配列
                                           配列の種類:ペプチド
Leu Thr Glu Pro Ala Pro Val Pro Ile His Lys
              配列
              Asp Met Ala Pro Leu Lys Pro Glu Gly Arg Leu His Gln His Gly Lys
配列番号:6
                                           示す。モノOPC1. 6/5分画のサンプルを「緩衝液A」を含
配列の長さ:10
                                           む4.8ml直線スクロース勾配(5-40%)に重層し、219,000
配列の型:アミノ酸
                                           gで13.8時間遠心した。160 μ I ずつの分画を集めた。各
トポロジー:直鎖状
                                           分画の一部(20 μ I)をSDS-PAGEにかけ、続いてタンパク
配列の種類:ペプチド
                                           質を銀染色した。(●)はフィルター上の残留放射活性を
配列
                                           示し、挿入図はタンパク質染色像を示す。Dは再び行っ
Ala Ala Asp Ser Glu Pro Glu Ser Glu Val
                                           たモノQカラムクロマトグラフィーでのRab3GAP活性の溶
            5
                                           出プロフィール及びタンパク質染色像を示す。スクロー
                           10
【図面の簡単な説明】
                                           ス密度勾配超遠心のサンプル (450 µ I) を集め、1.2% CHA
【図1】AはモノQカラムクロマトグラフィーでのRab3GA
                                           PS及び1350 µ Iの「緩衝液C」(0.6%CHAPSを含む緩衝液A)
P活性の溶出のプロフィールを示す図である。基質とし
                                           を含む緩衝液A450 µ Iで希釈した。サンプルを「緩衝液
て[y-32P]GTP-Rab3Aを用いて各分画の一部(0.25 μ I)の
                                           C」とともにモノO PC1.6/5カラムクロマトグラフィーに
Rab3GAP活性を測定した。(●)はフィルター上の残留放
                                           て分画した。カラムを2mlの280mM NaClを含む「緩衝液
射活性を、(---)は280nmの吸光度を、(-)はNaCl濃度
                                           C」で洗浄後、3m1のNaCl直線勾配(280-500mM)を用いて
をそれぞれ示す。BはモノOカラムクロマトグラフィーの
                                           | 溶出を行い、続いて0.5mlのNaCl直線勾配(0.5-1M)、及
タンパク質染色像である。各分画の一部(5 u I)をSDS-PA
                                           び「緩衝液C」中の1M NaClを流出速度0.1ml/分で行い、
```

100 µ I ずつの分画を集めた。各分画別の一部(60 µ I)をS

DS-PAGEにかけ、続いて銀染色した。()はフィルター

上の残留放射活性を示し、挿入図はタンパク質染色像を

GE(8%ポリアクリルアミドゲル)にかけ、続いてタンパ

ク質を銀染色した。Cはスクロース密度勾配超遠心でのR

ab3GAP活性の溶出プロフィール及びタンパク質染色像を 50

示す。

【図2】AはOver lay法にてRab3GAP活性を検出するために用いたモノ0サンプルの電気泳動像である。Bは薄層クロマトグラフィーにてRab3GAP活性を検出した結果を示す図である。[α - 3 2P]GTP-Rab3AをRAb3GAPのモノ0サンプル(50ng)の存在下または非存在下で、30 $^{\circ}$ で5分間インキュベートし、続いてフィルターに通した。Rab3Aに結合したグアニンヌクレオチドをフィルターから溶出し、溶出されたヌクレオチドを薄層クロマトグラフィーにより分離した。

【図3】Aは、Rab3GAPに対する基質の脂質修飾の必要性について検討した結果を示す図である。脂質修飾及び脂質非修飾のRab3Aに結合した[y-32P]GTPの加水分解を様々な量のRab3GAPのモノ0サンプルの存在下で測定した。 (●)は脂質修飾したRab3Aを示し、(○)は脂質非修飾のR

ab3Aを示す。Bは、Rab3Aの基質特異性を検討した結果を

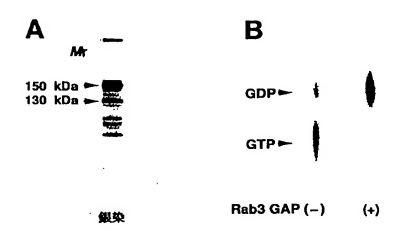
示す図である。Rabファミリーの脂質修飾体に結合した
[y-³2P]GTPの加水分解をさまざまな量のモノQサンプル
の存在下で測定した。(●)はRab3Aを、(▲)はRab3Bを、
(■)はRab3Cを、(◆)はRab3Dを、(◇)はRab2を、(□)は
Rab5Aを、(○)はRab11をそれぞれ示す。Cは組換えRab3G
APのGAP活性を検出した結果を示す図である。脂質修飾されたRab3Aに結合した[y-³2P]GTPをモノOサンプルまたはRab3GAPの組換えサンプルの存在下で測定した。
(●)はHis6-GAP、(○)はRab3GAPのモノQサンプルを示

26

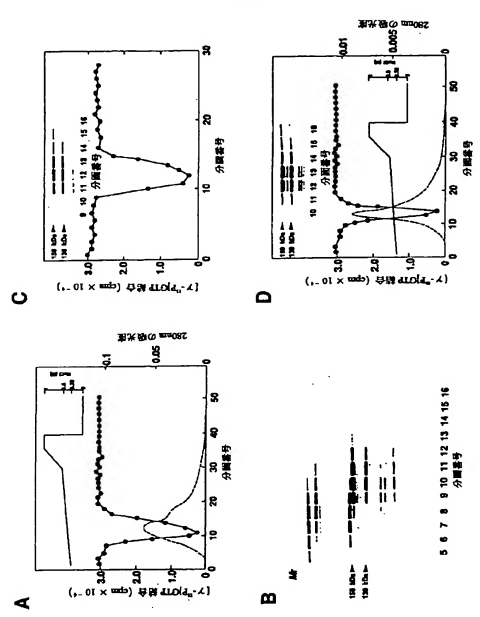
10 す。

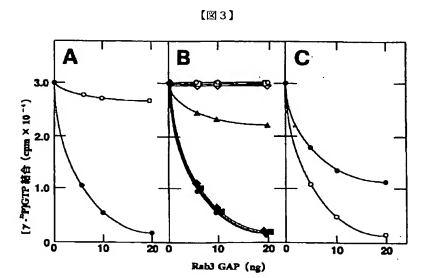
【図4】Rab3GAPの推定されたアミノ酸配列を示す図である。Rab3GAPのモノQサンプルから決定されたアミノ酸配列を下線部に示した。なお、アミノ酸の表記は生化学事典第2版(東京化学同人)p1468記載の一文字表記に従った。

【図2】









[图4]

MAADSEPESEVFEITDFTTASEWERFISKVEEVLNOWKLIGNSLGKPLEK
GIFTSGTWEEKSDEISFADFKFSVTHHYLVQESTDKEGKDELLEDVVPQS
MQDLLGMINIDFPPRAHGLVRWYGLBEFVVVAPAAHSDAVLSESKCNILL
SSVSIALGNTGCQVPLFVQHHKWRRMYVGECQGPGVRTDFEMVHLRKV
PNQYTHLSGLLDIFKSKIGCPLTPLPPVSIARFTYVLQDWQQYFWPQQPP
DIDALVGGEVGGLEFGKLPFGACEDPISELHLATTWPHLTEGINDDVYS
DLDPIQAPHWSVRVRKAENIPQCLLGDFVTEFFKCRRKESTDEILGRSAFE
EEGKETADITHALSKLTEPASVPIHKLSVSHWYHTAKKKIRKHRGVEESP
LNIDVLNTILLFLFPDAVSEKPLDGTTSTDNINPPSESEDYNLYNQFKSAP
SDSLTYKLALCLCMINFYHGGLKGVAHLWQEFVLEMBFRWENNFLIPGLA
SCPPDLRCCLLHQKLQMLNCCIERKKARDEGKKTSASDVTNIYPGDAGKA
GDQLVPDNLKETDKEKGEVGKSWDSWSDSEEEFFECLSDTEELKGNGQES
GKKGGPKEMANLRPEGRLYQHGKLTLLHNGEPLYIPVTQEPAPMTEDLLEE
QSEVLAKLGTSAEGAHLRARMQSACLLSDMESFKAANPGCSLEDFYRMY
SPRDYIEEEVIDEKGNVVLKGELSARHKIPSRMWVEAWETAKPIPARRQR
RLFDDTREAEKVLHTLAQKPADLARHLLPCVHAAVLKVKEEESLENISS
VKKIKQISHSSKVLHFPNPEDKKLEEIHQTTNVEALARARSLKAKFGT
EKCEQEEEKEDLERFVSCLLEQPEVLVTGAGGHAGRIHKLFVNAQRAA
AMTPPEEELKBNGSPEERRONSVSOFPPPAGREFILRTTVPRPAPYSKAL
PQRMYSVLTKEDFFLAGAFSSDTSFF

フロントページの続き

(51) Int. CI. 6		識別記号	F 1
(C 1 2 N	1/21		
C 1 2 R	1:19)		
(C 1 2 N	9/14		
C 1 2 R	1:19)		